#### IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re	Application of:	)	
IVAR	S KALVINS ET AL.	)	
Serial	No.: 10/089,039	) Group Art Unit: 1626	
Filed:	September 23, 2002	) Examiner: Andrea D. Souza Smal	1
For:	1-AZIRIDINO-1-HYDROXY- IMINOMETHYL-DERIVATES, METHOD FOR THE PRO- DUCTION THEREOF AND MEDICAMENTS CONTAINING SAID COMPOUNDS	) Confirmation No.: 9469 ) ) ) )	
Comn P.O. I	Stop Fee Amendment nissioner for Patents Box 1450 ndria, VA 22313-1450		

#### TRANSMITTAL OF CERTIFIED COPY

Enclosed herewith please find a certified copy of the following foreign application from which priority is claimed for this case:

Country: Germany

Sir:

Application Number: 199 47 440.0

Filing Date: September 24, 1999

If there are any fees due in connection with the filing of this paper that are not accounted for, the Examiner is authorized to charge the fees to our Deposit Account No. 11-1755. If a fee is

required for an extension of time under 37 C.F.R. 1.136 that is not accounted for already, such an extension of time is requested and the fee should also be charged to our Deposit Account.

Respectfully submitted,

Kriegsman & Kriegsman

Edward M. Kriegsman

Reg. No. 33,529

665 Franklin Street

Framingham, MA 01702

(508) 879-3500

Dated: Narch 29, 2004

I hereby certify that this correspondence is being deposited with the United States Postal Service as first class mail in an envelope addressed to: Mail Stop Fee Amendment, Commissioner for Patents, P.O. Box 1450, Alexandria, VA 22313-1450 on Local 27.2004

Edward M. Kriegsman

Reg. No. 33,529

Dated: Nauch 29 2004

### BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



## Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

199 47 440.0

Anmeldetag:

24. September 1999

Anmelder/inhaber:

AnalytiCon Discovery GmbH, 14473 Potsdam/DE

Erstanmelder:

AnalytiCon AG Biotechnologie-Pharmazie,

10589 Berlin/DE

Bezeichnung:

1-Aziridino-1-hydroxyiminomethyl-Derivate, Verfahren zu deren Herstellung und diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel

IPC:

C 07 D 203/08

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 18. Februar 2004

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im Auftrag

Demil'S



# 1-Aziridino-1-hydroxyiminomethyl-Derivate, Verfahren zu deren Herstellung und diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel

5

Die vorliegende Erfindung betrifft 1-Aziridino-1hydroxyiminomethyl-Derivate, Verfahren zu deren Herstellung und diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel.

10

Im Stand der Technik ist bisher nur ein Bisaziridinoxim der Formel 1 (BN 14809) bekannt (Anrianov, V.G., Eremeev, A.V., Zh. Org. Khim. (1991), 27, 112-16, Eremeev, A.V., Piskunova, I.P., Andrianov, V.G., Liepins, E., Khim, Geterotsikl. Soedin (1982), (4) 488-94).

15

Von den biologischen Eigenschaften dieser Verbindung ist bisher nichts berichtet worden.

20

Ferner sind aus der DE-OS 21 32 598 u.a. Aziridinoxime bekannt, welche als Herbicide verwendet werden. In der WO 97/16439 werden gleichfalls Aziridinoxime beschrieben, welche zur Behandlung von Erkrankungen verwendet werden, die mit der Funktion des Chaperon-Systems in Verbindung stehen. Keinesfalls sind Bis-, Tris- oder gar Tetra-Aziridinoxime beschreiben worden.

25

30

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, neue 1-Aziridino-1-hydroxyiminomethyl-Derivate der allgemeinen Formel I

30

$$\begin{array}{c} R + \begin{pmatrix} N - OH \\ N - R_1 \\ R_2 \end{pmatrix} \\ I \\ I \end{array}$$

sowie ein Verfahren zu deren Herstellung zur Verfügung zu stellen. Eine weitere Aufgabe ist es, Arzneimittel die eine Verbindung der allgemeinen Formel I enthalten, zur Verfügung zu stellen.

In der allgemeinen Formel I bedeutet R ein Di-, Tri- oder Tetraradikal,

R<sub>1</sub> und R<sub>2</sub> stehen unabhängig voneinander für ein Wasserstoffatom oder eine -CH<sub>3</sub>, -C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, -CN, -COOH, -COOCH<sub>3</sub>, -COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, -CONH<sub>2</sub> oder -C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> Gruppe, n ist eine ganze Zahl 2, 3 oder 4

Von der allgemeinen Formel umfaßt sind ferner deren inter- oder intramolekulare Komplexe mit Übergangsmetallio-

ter- oder intramolekulare Komplexe mit Übergangsmetallionen, wobei in diesem Fall R auch für eine Einfachbindung steht, wobei dann n die ganze Zahl 2 bedeutet.

Bevorzugt ist es, daß R ein Di-, Tri- oder Tetraradikal ist, dessen Grundkörper ausgewählt ist aus linearen oder verzweigten und gesättigten oder ungesättigten Alkanen oder Heteroalkanen mit bis zu 6 C-Atomen und mit bis zu vier Heteroatomen, welche gegebenenfalls mit Cyano-, Hydroxy-, kurzkettigen C1-C6-Alkyl-, C1-C6-

Alkoxy-, Aryl- mit bis zu 8 C-Atomen, Nitro-, Amino-, monosubstituierten Amino-, Trihalogenalkyl- und/oder Halogen-Resten substituiert sind,

 $C_3$ - $C_8$ -Cycloalkanen, welche gegebenenfalls mit Cyano-, Hydroxy-, kurzkettige  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl-,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy-, Arylmit bis zu 8 C-Atomen, Nitro-, Amino-, monosubstituierten

Amino-, Trihalogenalkyl- und/oder Halogen-Resten substituiert sind,

heterocyclischen Verbindungen mit 3 bis 6 Ringatomen und bis zu vier Heteroatomen,

- aromatischen Verbindungen mit bis zu 8 Ringatomen, welche gegebenenfalls mit Cyano-, Hydroxy-, kurzkettigen  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl-,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy-, Aryl- mit bis zu 8 C-Atomen, Nitro-, Amino-, monosubstituierten Amino-, Trihalogenalkyl- und/oder Halogen-Resten substituiert sind und
- Heteroarylen mit 3 bis 7 Ringatomen und bis zu vier Heteroatomen.
- Besonders bevorzugt ist es dabei, daß der Grundkörper von R ausgewählt ist aus Methyl, Ethan, Ethen, Ethin, Propan, 15 Isopropan, Butan, Isobutan, sec-Butan, Pentan, Isopentan, Neopentan, Hexan, Azin, Cylopropan, Cyclobutan, Cyclopentan, Cyclohexan, Cycloheptan, Cyclooctan, Aziridin, Azetidin, Oxiran, Oxaziran, Pyrrol, Pyrrolin, Pyrrolidin, Imidazol, Imidazolin, Pyrazolidin, Thiazol, Thiazolin, Thiazolidin, Isothiazol, Isothiazolin, Isothiazolidin, 20 Benzothiazol, Furan, Dihyrofuran, Tetrahydrofuran, Benzofuran, Thiophen, Benzothiophen, Oxazol, Oxazolin, Oxazolidin, Benzoxazol, Isoxazol, Isoxazolin, Isoxazolidin, Piperidin, Piperazin, Pyrimidin, Morpholin, Dihydro-25 pyran, Tetrahydropyran, Pyridazin, Benzol, Furoxan, Imidazol, Imidazolin, Imidazolidin, Pyrazol, Pyrazolin, Pyrazolidin, Pyridin und dessen N-Oxid, Dihydropyridin, Pyrimidin, Pyrazin, Indol, Isoindol, Indolizidin, Benzimidazol, Chinolin, Isochinolin, Indazol, Benzotriazol, Fu-30 razan, Oxadiazol, Thiadiazol, Purin. Dabei ist klar, daß die jeweiligen Heteroatome an beliebigen Stellen im Ring
- Weiterhin bevorzugt ist es, daß  $R_1$  und  $R_2$  unabhängig von einander Wasserstoffatome sind oder einen Rest -CONH<sub>2</sub> darstellen.

positioniert sind.

Bevorzugt sind außerdem 1-Aziridino-1-hydroxyiminomethyl-Derivate, bei denen das Übergangsmetallion Cu2+, Ni2+,  $Fe^{2+}$ ,  $Fe^{3+}$ ,  $Co^{2+}$  oder  $Zn^{2+}$  ist.

5

10

Ganz besonders bevorzugt sind 2,6-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)pyridin (6), 1,4-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)benzol (7), 1,4-Di- $(\alpha$ -2-carbamoylaziridino- $\alpha$ -hydroxyiminomethyl)benzol (8), 1,3-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)benzol (9), 1,3,5-Tris-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)benzol (10), 1,3-Di- $(\alpha$ -2-carbamoylaziridino- $\alpha$ -hydroxyiminomethyl)benzol (11), 2,6-Di- $(\alpha$ -2-carbamoylaziridino- $\alpha$ -hydroxyiminomethyl)pyridin (12), 3,5-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)pyridin (13),

- 15 2,5-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)pyridin (14), 2,4-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)pyridin (15),
- 20 2,5,-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl) furan (16), 3,4-Bis-[(aziridinyl-1)-hydroxyiminomethyl]furoxan (17), Bis-(diaziridinoglyoximato) kupfer (18), Bis-(2-methoxycarbonylaziridino)glyoxim (19), Bis-(2-carbamoylaziridino)glyoxim (20),
- 25 2,2'-Azinobis(1-aziridino-1-hydroxyimino)propan (21) und 2,2'-Azinobis[1-(2-carbamoylaziridino)-1-hydroxyimino]propan (22).
- Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist 30 ein Verfahren zur Herstellung von erfindungsgemäßen 1-Aziridino-1-hydroxyiminomethyl-Derivaten, wobei man in an sich bekannter Weise eine Halogenverbindung der allgemeinen Formel II

15

20

25

worin R und n die oben angegebene Bedeutung haben, mit einem Aziridin-Derivat der allgemeinen Formel III

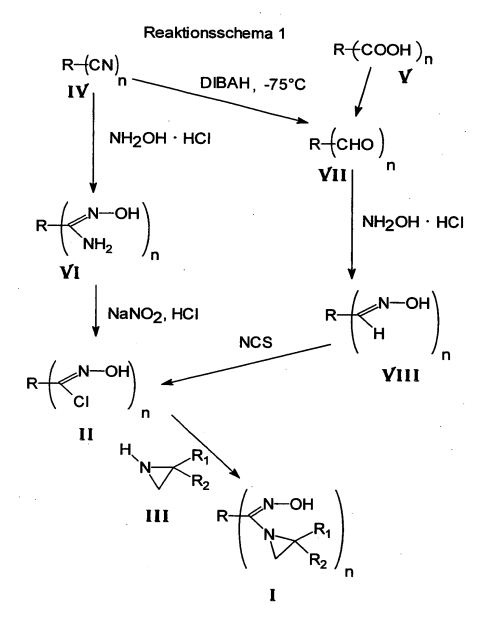
 $\begin{array}{c} H \\ N \\ R_2 \end{array}$ 

worin  $R_1$  und  $R_2$  die oben angegebene Bedeutung haben, umsetzt

und gegebenenfalls die so erhaltenen Verbindung mit einer Lösung eines Übergangsmetallions weiter zu den entsprechenden Komplexverbindungen umsetzt.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I lassen sich nach dem Formelschema 1 in an sich bekannter Weise herstellen. Zu diesem Zweck werden Nitrile der allgemeinen Formel IV durch Reaktion mit Hydroxylamin-Hydrochlorid in die Carboxamidoxime der allgemeinen Struktur VI überführt. Durch Diazotierung im salzsauren Milieu werden die chlorierten Oxime der Struktur II erhalten, die anschließend durch Reaktion mit Aziridinen der Formel III in die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I überführt werden können. Alternativ kann, wie im Formelschema 1 angegeben, die Synthese ausgehend von den Carbonsäuren V über in der Literatur beschriebene Standardverfahren durchgeführt werden. Das experimentelle

Verfahren ist für die Sequenz IV  $\rightarrow$  VI  $\rightarrow$  II  $\rightarrow$  I in den Beispielen angegeben.



Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Arzneimittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an einer Verbindung gemäß der allgemeinen Formel I.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind auch Arzneimittel zur oralen, rektalen, subcutanen, intravenösen

20

25

30

35

oder intramuskulären Applikation, die neben üblichen Träger- und Verdünnungsmitteln eine Verbindung der allgemeinen Formel I als Wirkstoff enthalten.

Geeignete Zubereitungsformen und deren Herstellung ist an 5 sich bekannt und beispielsweise beschreiben in "Hagers Handbuch der pharmazeutischen Praxis", Springer Verlag -Berlin - Heidelberg, 1991, Band 2, S. 622ff.

Die Arzneimittel der Erfindung werden mit den üblichen festen oder flüssigen Trägerstoffen oder Verdünnungsmitteln und den üblicherweise verwendeten pharmazeutischtechnischen Hilfsstoffen entsprechend der gewünschten Applikationsart mit einer geeigneten Dosierung in bekannter 15 Weise hergestellt. Die bevorzugten Zubereitungen bestehen in einer Darreichungsform, die zur oralen Applikation geeignet ist. Solche Darreichungsformen sind beispielsweise Tabletten, Filmtabletten, Dragees, Kapseln, Pillen, Pulver, Lösungen oder Suspensionen oder Depotformen.

Selbstverständlich kommen auch parenterale Zubereitungen wie Injektionslösungen in Betracht. Weiterhin seien als Zubereitungen beispielsweise auch Suppositorien genannt.

Entsprechende Tabletten können beispielsweise durch Mischen des Wirkstoffs mit bekannten Hilfsstoffen, beispielsweise inerten Verdünnungsmitteln wie Dextrose, Zukker, Sorbit, Mannit, Polyvinylpyrrolidon, Sprengmitteln wie Maisstärke oder Alginsäure, Bindemitteln wie Stärke oder Gelantine, Gleitmitteln wie Magnesiumstearat oder Talk und/oder Mitteln zur Erzielung eines Depoteffektes wie Carboxylpolymethylen, Carboxylmethylcellulose, Celluloseacetatphthalat oder Polyvinylacetat, erhalten werden. Die Tabletten können auch aus mehreren Schichten bestehen.

20

Entsprechend können Dragees durch Überziehen von analog den Tabletten hergestellten Kernen mit üblicherweise in Drageeüberzügen verwendeten Mitteln, beispielsweise Polyvinylpyrrolidon oder Schellack, Gummiarabicum, Talk, Titandioxid oder Zucker, hergestellt werden. Dabei kann auch die Drageehülle aus mehreren Schichten bestehen, wobei die oben bei den Tabletten erwähnten Hilfsstoffe verwendet werden können.

Lösungen oder Suspensionen mit dem erfindungsgemäßen Wirkstoff können zusätzlich geschmacksverbessernde Mittel wie Saccharin, Cyclamat oder Zucker sowie z. B. Aromastoffe wie Vanillin oder Orangenextrakt enthalten. Sie können außerdem Suspendierhilfsstoffe wie Natriumcarboxymethylcellulose oder Konservierungsstoffe wie p-Hydroxybenzoate enthalten. Wirkstoffe enthaltende Kapseln können beispielsweise hergestellt werden, indem man den Wirkstoff mit einem inerten Träger wie Milchzucker oder Sorbit mischt und in Gelatinekapseln einkapselt.

Geeignete Suppositorien lassen sich beispielsweise durch Vermischen mit dafür vorgesehenen Trägermitteln wie Neutralfetten oder Polyäthylenglykol bzw. deren Derivaten herstellen.

Selbstverständlich kommen auch transdermale therapeutische Systeme (TTS) in Betracht.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel

I zeigen antitumorale Wirksamkeit. In der Tabelle 1 sind
die antitumoralen Aktivitäten einiger erfindungsgemäßer
Verbindungen im Monolayer-Zytoxitätstest an ausgewählten
Zellinien dargestellt. Überraschend ist dabei die geringe
Empfindlichkeit von Fibroblasten und Endothelzellen bei
der Anwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen

Tabelle 1: Antitumorale Wirksamkeit ausgewählter erfindungsgemäßer Verbindungen

	Substanz IC <sub>50</sub> [µg/ml]	<u>6</u>	14	7	<u>9</u>	<u>10</u>	<u>16</u>
Organ/Zellinie							
Kolon	HT29	0.117	0.200	0.258	0.329	0.670	0.481
Magen	GXF 251L	0.020	0.717	0.542	1.506	3.964	1.661
Lunge	LXFL 529	0.027	0.006	0.038	0.063	0.100	0.099
Brust	401NL	0.207	0.011	0.018	0.060	0.043	0.039
Niere	944LL	0.115	0.198	0.348	0.788	0.750	1.359
Uterus	1138L	0.014	0.034	0.038	0.066	0.111	0.073



Von der erfindungsgemäßen Verbindungen 6 (BN 14808) wurden an insgesamt 12 Zellinien (Tabelle 3) die mittleren  $IC_{50}$ -Werte im Vergleich zum Therapiestandard 5-Fluor-Uracil ermittelt (5FU) (siehe Tabelle 2).

10

Aus diesen Werten geht eine deutliche Überlegenheit der erfindungsgemäßen Verbindung gegenüber dem Therapiestandard hervor.

#### 15 Tabelle 2

Vergleich der antitumoralen Wirkung von (6) mit dem Therapiestandard 5-Fluoruracil (5FU)

Verl	oind	ing	${\tt IC_{50}[\mu g/ml]}$		
( <u>6</u> )	(BN	14808)	0,030		
5FU			0,054		

Tabelle 3

Verwendete Tumorzellinien

Tumor Zellinie
Brust MAXF 401NL
MCF-7
Kolon HT29
Magen GXF251L
Lunge LXFA 629L
LXFE66L
LXFL529

Melanom

MEXF 462NL

MEXF 514L

Eierstock

OVCAR3

Niere

RXF 944L

Uterus

UXF 1138L

Die nachfolgende Beispiele erläutern die Erfindung.

5

10

15

20

#### Beispiele

#### Beispiel 1

Darstellung von 2,6-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyimino-methyl)pyridin (6) (BN 14808)

Pyridin-2,6-dicarboxamidoxim

Zu einer Lösung von Hydroxylamin-Hydrochlorid (18,07 g; 26 mmol) und NaOH (10,40 g; 26 mmol) in H<sub>2</sub>O (90 ml) wird unter starkem Rühren eine Lösung von Pyridin-2,6-dicarbonitril (12,9 g; 10mmol) in Ethanol (60 ml) getropft. Eine exotherme Reaktion tritt ein, anschließend wird 1,5 h bei 40-50°C weitergerührt. Nach Abkühlen wird der Niederschlag abfiltriert und mit H<sub>2</sub>O gewaschen. Man erhält nach dem trockenen 16,5 g (85% d. Tr.) Produkt. M.p. 237-239°C. 1H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 6,20 (4H, s, NH<sub>2</sub>); 7,76 (3H, s, C<sub>5</sub>H<sub>3</sub>N); 9,76 (2H, s, OH), -CHN (%) gef.: C 43,6; H 4,5; N 35,9-ber: C 43,1; H 4,6; N 35,9.

Pyridin-2,6-dihydroxamic-dichlorid
Zu einer gekühlten Lösung von Pyridin-2,6dicarboxamidoxim (1,95 g; 10 mmol) in verdünnter HCl (20
5 ml conc. HCl + 8 ml H<sub>2</sub>O) wird unter Rühren vorsichtig eine Lösung von NaNO<sub>2</sub> (1,78 g; 25 mmol) in H<sub>2</sub>O (5 ml) getropft. Nach 1,5 h bei 0-10°C wird die Lösung 12h bei Raumtemperatur weiter gerührt. Anschließend wird der Niederschlag abfiltriert und mit H<sub>2</sub>O gewaschen. Nach dem
Trocknen erhält man 2,0 g (79% d. Tr.) Produkt. M.p. 168-170°C (Zers.),- ¹H-NMR (DMSO-D<sub>6</sub>): δ 8,00 (3H, s, C<sub>5</sub>H<sub>3</sub>N);
12,7 (2H, s, OH).- CHN (%) gef. C 33,7; H 2,2; N 16,6 -ber.: C 33,3; H 2,2; N 16,7.

- 15 2,6-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)pyridin (6) Zu einer auf 0°C gekühlten Lösung von Aziridin (0,65 g; 15 mmol) und  $N(C_2H_5)_3$  (2,0 g; 20mmol) in Acetonitril (20 ml) wird unter Rühren tropfenweise eine Suspension von Pyridin-2,6-dihydroxamicdichlorid (1,26 g; 5 mmol) in 20 CH<sub>3</sub>CN (20 ml) gegeben. Man rührt 90 min. nach und filtert vom ausgefallenen Triethylamin-Hydrochlorid ab. Das Filtrat wird im Vakuum eingeengt und mit Essigester versetzt. Man filtriert erneut und wäscht das Produkt mit CHCl<sub>3</sub> nach. Man erhält 0,76 g (60% d. Tr.) an Produkt. M.p. 194-196°C (Zers.).  $^{1}\text{H-NMR}$ :  $\delta$  2,31 (8H, s, CH<sub>2</sub>); 7,73 25  $(3H, s, C_5H_3N); 10,64$  (2H, s, OH). CHN (%) gef.: C 52,4; H 5,3; N 27,5 ( $C_{11}H_{13}N_5O_2 \times 0,25 H_2O$ ) - ber.: C 52,5; H 5,4; N 27,8.
- In analoger Weise erhält man die folgenden Verbindungen:

#### Beispiel 2

1,4-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)benzol ( $\frac{7}{2}$ ) (BN 14992)

M.p. 220-222°C (Zers.).  $^{1}H$ -NMR:  $\delta$  2,20 (8H, s, CH<sub>2</sub>); 7,00 (4H, s, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>); 12,6 (2H, s, OH). CHN (%) gef.: C 58,3; H 5,9; N 22,4 (C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>) - ber.: C 58,5; H 5,7; N 22,7.

#### 5 Beispiel 3

1,4-Di- $(\alpha$ -2-carbamoylaziridino- $\alpha$ -hydroxyiminomethyl)-benzol (8) (BN 14972)

M.p. 248-250°C (Zers.).  $^{1}$ H-NMR:  $\delta$  2,36 (4H, s, CH<sub>2</sub>); 2,82 (2H, m, CH); 7,16 und 7,47 (jeweils 2H, s, s, NH<sub>2</sub>); 7,64

10 (4H, s,  $C_6H_4$ ); 10,6 (2H, s OH). CHN (%) gef.: C 50,3; H 4,9; N 24,9 ( $C_{14}H_{16}N_6O_4$ ) - ber.: C 50,6; H 4,8; N 25,3.

#### Beispiel 4

1,3-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)benzol ( $\underline{9}$ ) (BN 14985)

M.p. 179-181°C (Zers.).  $^{1}$ H-NMR:  $\delta$  2,17 (8H, s, CH<sub>2</sub>); 7,31 (1H, t, C<sub>6</sub>H); 7,62 (2H, d, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>); 8.11 (1H, s, C<sub>6</sub>H); 11,3 (2H, s, OH). CHN (%) gef.: C 58,7; H 5,8; N 22,3 (C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>) - ber.: C 58,5; H 5,7; N 22,7.

20

25

#### Beispiel 5

1,3,5-Tris-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)benzol ( $\underline{10}$ ) (BN 14989)

M.p. >300°C (Zers.).  $^{1}$ H-NMR:  $\delta$  2,16 (12H, s, CH<sub>2</sub>); 8,00 (3H, s, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>); 11,4 (3H, s, OH). CHN (%) gef.: C 54,1; H 5,4; N 25,0 (C<sub>15</sub>H<sub>18</sub>N<sub>6</sub>O<sub>3</sub>) - ber.: C 54,5; H 5,5; N 25,4.

#### Beispiel 6

1,3-Di- $(\alpha$ -2-carbamoylaziridino- $\alpha$ -hydroxyiminomethyl)-

30 benzol (<u>11</u>) (BN 14974)
M.p. 209-211°C (Zers.). <sup>1</sup>H-NMR: δ 2,38 (4H, m, CH<sub>2</sub>); 3,02
(2H, m, CH); 7,16 und 7,42 (jeweils 2H, s, s, NH<sub>2</sub>); 7,42
(1H, t, C<sub>6</sub>H); 7,91 (1H, t, C<sub>6</sub>H); 10,6 (2H, m, OH). CHN
(%) gef.: C 45,9; H 5,3; N 22,8 (C<sub>14</sub>H<sub>16</sub>N<sub>6</sub>O<sub>4</sub> x 2H<sub>2</sub>O) - ber.:

35 C 45,6; H 5,5; N 22,8.

#### Beispiel 7

- 2,6-Di- $(\alpha$ -2-carbamoylaziridino- $\alpha$ -hydroxyiminomethyl)-pyridin (12) (BN 14971)
- M.p. 206-208°C (Zers.).  $^{1}$ H-NMR:  $\delta$  2,38 (4H, m, CH<sub>2</sub>); 2,96 (2H, m, CH); 7,11 und 7,40 (jeweils 2H, ss, NH<sub>2</sub>); 7,76 (3H, s, C<sub>5</sub>H<sub>3</sub>N); 10,78 (2H, s, OH). CHN (%) gef.: C 46,6; H 4,6; N 29,0 (C<sub>13</sub>H<sub>15</sub>N<sub>7</sub>O<sub>4</sub>) ber.: C 46,8; H 4,5; N 29,4.

#### Beispiel 8

- 3,5-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)pyridin (13) (BN 14986)
  - M.p. >300°C (Zers.).  $^{1}\text{H-NMR}$ :  $\delta$  2,27 (8H, s, CH<sub>2</sub>); 8,29 (1H, t, 4-C<sub>5</sub>HN); 8,78 (2H, d, 2,6-C<sub>5</sub>H<sub>2</sub>N); 11,7 (2H, s, OH). CHN (%) gef.: C 53,7; H 5,1; N 28,2 (C<sub>11</sub>H<sub>13</sub>N<sub>5</sub>O<sub>2</sub>) -
- 15 ber.: C 53,4; H 5,3; N 28,3.

#### Beispiel 9

- 2,5-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)pyridin ( $\underline{14}$ ) (BN 14987)
- 20 M.p. 190-192°C (Zers.).  $^{1}$ H-NMR:  $\delta$  2,22 (4H, s, CH<sub>2</sub>); 2,26 (4H, s, CH<sub>2</sub>); 7,76 (1H, d, C<sub>5</sub>HN); 7,96 (1H, d, C<sub>5</sub>HN); 8,78 (1H, s, C<sub>5</sub>HN); 11,7 (2H, s, OH). CHN (%) gef.: C 53,8; H 5,2; N 28,0 (C<sub>11</sub>H<sub>13</sub>N<sub>5</sub>O<sub>2</sub>) ber.: C 53,4; H 5,3; N 28,3.

#### 25 Beispiel 10

- 2,4-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)pyridin ( $\underline{15}$ ) (BN 14988)
- M.p. >300°C (Zers.).  $^{1}H$ -NMR:  $\delta$  2,20 (8H, s,  $CH_{2}$ ); 7,53 (1H, dd,  $C_{5}HN$ ); 8,16 (1H, d,  $C_{5}HN$ ); 8,51 (1H, d,  $C_{5}HN$ );
- 30 11,6 (1H, s, OH); 11,8 (1H, s, OH). CHN (%) gef.: C 53,4; H 5,5; N 28,0 ( $C_{11}H_{13}N_5O_2$ ) ber.: C 53,4; H 5,3; N 28,3.

#### Beispiel 11

2,5,-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl) furan ( $\underline{16}$ ) (BN 14991)

M.p. 182-184°C (Zers.).  $^{1}H-NMR$ :  $\delta$  2,22 (8H, s, CH<sub>2</sub>); 6,78 (2H, s, C<sub>4</sub>H<sub>2</sub>0); 10,5 (2H, s, OH). CHN (%) gef.: C 47,3; H 5,6; N 22,1 (C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>N<sub>4</sub>O<sub>4</sub>) - ber.: C 47,2; H 5,6; N 22,0.

#### 5 Beispiel 12

3,4-Bis-[(aziridinyl-1)-hydroxyiminomethyl] furoxan ( $\underline{17}$ ) (BN 14997)

M.p. >300°C (Zers.).  $^{1}$ H-NMR:  $\delta$  2,18 (4H, s, CH<sub>2</sub>); 2,43 (4H, s, CH<sub>2</sub>); 11,1 (1H, s, OH); 11,4 (1H, s, OH). CHN (%)

10 gef.: C 38,2; H 4,2; N 32,9  $(C_8H_{10}N_6O_4)$  - ber.: C 37,8; H 4,0; N 33,1.

#### Beispiel 13

Bis-(diaziridinoglyoximato) kupfer (18) (BN 14998)

15 M.p. 157°C (expl.). CHN (%) gef.: C 35,6; H 4,3; N 27,5  $(C_{12}H_{18}CuN_8O_4)$  - ber.: C 35,9; H 4,5; N 27,9.

#### Beispiel 14

Bis-(2-methoxycarbonylaziridino)glyoxim ( $\underline{19}$ ) (BN 14970) 20 M.p. 212-214°C. <sup>1</sup>H-NMR:  $\delta$  2,36 (4H, m, CH<sub>2</sub>); 2,96 (2H, m, CH); 3,62 (6H, s, CH<sub>3</sub>); 10,71 (2H, s, OH). CHN (%) gef.: C 42,3; H 5,0; N 19,3 ( $C_{10}H_{14}N_{4}O_{6}$ ) - ber.: C 42,0; H 4,9; N 19,6.

#### 25 Beispiel 15

30

Bis-(2-carbamoylaziridino)glyoxim ( $\underline{20}$ ) (BN 14968) M.p. >300°C. <sup>1</sup>H-NMR:  $\delta$  2,28 (1H, m, CH); 2,40 (1H, m, CH); 2,83 (1H, m, CH); 7,09 und 7,24 (jeweils 1H, s, s, NH<sub>2</sub>); 10,65 (1H, s, OH). CHN (%) gef.: C 37,1; H 4,8; N 32,1 ( $C_8H_{12}N_6O_4$ ) - ber.: C 37,5; H 4,7; N 32,8.

20

#### Beispiel 16

2,2'-Azinobis(1-aziridino-1-hydroxyimino)propan ( $\underline{21}$ ) (BN 14984)

M.p. 172-174°C. <sup>1</sup>H-NMR:  $\delta$  1,91 (6H, s, CH<sub>3</sub>); 2,20 (8H, s, CH<sub>2</sub>); 10,9 (2H, s, OH). CHN (%) gef.: C 46,4; H 4,5; N 32,2 (C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>N<sub>6</sub>O<sub>2</sub> x 0,5 H<sub>2</sub>O) - ber.: C 46,0; H 6,6; N 32,2.

#### Beispiel 17

2,2'-Azinobis[1-(2-carbamoylaziridino)-1-hydroxyimino]propan (22) (BN 14975)
M.p. 242-244°C (Zers.). <sup>1</sup>H-NMR: δ 1,98 (6H, s, CH<sub>3</sub>); 2,53
(2H, s, CH<sub>2</sub>); 2,53 (2H, m, CH<sub>2</sub>); 2,89 (2H, m, CH); 7,04
und 7,22 (jeweils 2H, ss, NH<sub>2</sub>); 11,02 (2H, s, OH). CHN
(%) gef.: C 41,6; H 5,4; N 32,1 (C<sub>12</sub>H<sub>18</sub>N<sub>8</sub>O<sub>4</sub> x 0,5 H<sub>2</sub>O) ber.: C 41,5; H 5,5; N 32,3.

#### Beispiel 18

Zur Untersuchung der antiproliferativen Eigenschaften der erfindungsgemäßen Verbindungen wurde ein modifizierter Propium-Iodid-Assay (Dengler, W.A., Schulte, J, Berger, P.B., Mertelsmann, R., Fiebig, H.H.: Anti-Cancer Drugs 6, 522-532, (1995)) wie nachfolgend beschrieben durchgeführt:

Tumorzellen aus in der exponentiellen Wachstumsphase befindlichen Zellkulturen, (RPMI Medium, 10% FCS )wurden geerntet, gezählt und in 96 well Microtiterplatten (140µL Zell Suspension, 1x105 oder 5x104 Zellen/mL) überführt. Nach einer Zeitspanne von 24 h, in der die Zellen ihr exponentielles Wachstum wieder aufnahmen, wurden jeweils 10µL der in Medium gelösten Testsubstanzen zugefügt (Jede Testkonzentration wurde dreifach bestimmt).Nach 3-6 Tagen Inkubationszeit (in Abhängigkeit von der Verdoppelungsrate der Zellen) wurde das Kulturmedium gegen 200 µL eines frischen Mediums, welches Propidium- Iodid (25µg/mL) enthielt, ausgetauscht. Die Mikrotiterplatten wurden dann 24

Stunden bei -18°C gelagert, um einen kompletten Zelltod zu erreichen. Nach dem Auftauen der Platten wurde die Fluoreszenz mittels eines Millipore Cytoflour 2350 (Anregung 530 nm, Emission 620 nm) gemessen. Die IC<sub>50</sub>-Werte der Testverbindungen wurden gemäß der publizierten Formel berechnet. Konnte eine IC<sub>50</sub> nicht innerhalb der untersuchten Dosis Einheiten bestimmt werden, wurde die jeweils niedrigste bzw. höchste untersuchte Konzentration für die Kalkulation benutzt.

10

5

#### Patentansprüche

 1-Aziridino-1-hydroxyiminomethyl-Derivate der allgemeinen Formel I

I

worin

10

5

R ein Di-, Tri- oder Tetraradikal bedeutet,

15

 $R_1$  und  $R_2$  unabhängig voneinander für ein Wasserstoffatom oder eine -CH<sub>3</sub>, -C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, -CN, -COOH, -COOCH<sub>3</sub>, -COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, -CONH<sub>2</sub> oder -C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> Gruppe stehen,

n eine ganze Zahl 2, 3 oder 4 ist

**~**20

sowie deren inter- oder intramolekulare Komplexe mit Übergangsmetallionen, wobei in diesem Fall R auch für eine Einfachbindung steht, wobei dann n die ganze Zahl 2 bedeutet.

25

2. 1-Aziridino-1-hydroxyiminomethyl-Derivate gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R ein Di-, Trioder Tetraradikal ist, dessen Grundkörper ausgewählt ist aus

30

linearen oder verzweigten und gesättigten oder ungesättigten Alkanen oder Heteroalkanen mit bis zu 6 C-

10

15

20

25

30

35

Atomen und mit bis zu vier Heteroatomen, welche gegebenenfalls mit Cyano-, Hydroxy-, kurzkettigen  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl-,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy-, Aryl- mit bis zu 8 C-Atomen, Nitro-, Amino-, monosubstituierten Amino-, Trihalogenalkyl- und/oder Halogen-Resten substituiert sind,

 $C_3$ - $C_8$ -Cycloalkanen, welche gegebenenfalls mit Cyano-, Hydroxy-, kurzkettigen  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl-,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy-, Aryl- mit bis zu 8 C-Atomen, Nitro-, Amino-, monosubstituierten Amino-, Trihalogenalkyl- und/oder Halogen-Resten substituiert sind,

heterocyclischen Verbindungen mit 3 bis 6 Ringatomen und bis zu vier Heteroatomen,

aromatischen Verbindungen mit bis zu 8 Ringatomen, welche gegebenenfalls mit Cyano-, Hydroxy-, kurzkettige  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl-,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy-, Aryl- mit bis zu 8 C-Atomen, Nitro-, Amino-, monosubstituierten Amino-, Trihalogenalkyl- und/oder Halogen-Resten substituiert sind und

Heteroarylen mit 3 bis 7 Ringatomen und bis zu vier Heteroatomen.

3. 1-Aziridino-1-hydroxyiminomethyl-Derivate gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Grundkörper von R ausgewählt ist aus Methyl, Ethan, Ethen, Ethin, Propan, Isopropan, Butan, Isobutan, sec-Butan, Pentan, Isopentan, Neopentan, Hexan, Azin, Cylopropan, Cyclobutan, Cyclopentan, Cyclohexan, Cycloheptan, Cyclobutan, Cyclopentan, Cyclohexan, Cycloheptan, Cycloctan, Aziridin, Azetidin, Oxiran, Oxaziran, Pyrrol, Pyrrolin, Pyrrolidin, Imidazol, Imidazolin, Pyrazolidin, Thiazol, Thiazolin, Thiazolidin, Isothiazol, Isothiazolin, Isothiazolidin, Benzothiazol, Furan, Dihyrofuran, Tetrahydrofuran, Benzofuran,

Thiophen, Benzothiophen, Oxazol, Oxazolin, Oxazolidin, Benzoxazol, Isoxazol, Isoxazolin, Isoxazolidin, Piperidin, Piperazin, Pyrimidin, Morpholin, Dihydropyran, Tetrahydropyran, Pyridazin, Benzol, Furoxan, Imidazol, Imidazolin, Imidazolidin, Pyrazol, Pyrazolin, Pyrazolidin, Pyridin und dessen N-Oxid, Dihydropyridin, Pyrimidin, Pyrazin, Indol, Isoindol, Indolizidin, Benzimidazol, Chinolin, Isochinolin, Indazol, Benzotriazol, Furazan, Oxadiazol, Thiadiazol, Purin.

10

5

1-Aziridino-1-hydroxyiminomethyl-Derivate gemäß einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß  $R_1$  und  $R_2$  unabhängig von einander Wasserstoffatome sind oder einen Rest -CONH2 darstellen.

15

5. 1-Aziridino-1-hydroxyiminomethyl-Derivate gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Übergangsmetallion  $Cu^{2+}$ ,  $Ni^{2+}$ ,  $Fe^{2+}$ ,  $Fe^{3+}$ ,  $Co^{2+}$  oder  $Zn^{2+}$  ist.

20

1-Aziridino-1-hydroxyiminomethyl-Derivate gemäß Anspruch 1, nämlich 2,6-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)pyridin (6),

25

1,4-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)benzol (7), 1,4-Di- $(\alpha$ -2-carbamoylaziridino- $\alpha$ -hydroxyiminomethyl)benzol (8),

1,3-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)benzol (9) 1,3,5-Tris-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)benzol

30

35

- 1,3-Di- $(\alpha$ -2-carbamoylaziridino- $\alpha$ -hydroxyiminomethyl)benzol (11),
- 2,6-Di- $(\alpha$ -2-carbamoylaziridino- $\alpha$ -hydroxyiminomethyl)pyridin (12),
- 3,5-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)pyridin (13),

10

15

20

25

2,5-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)pyridin (14),

2,4-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl)pyridin (15),

2,5,-Bis-(1-aziridino-1-hydroxyiminomethyl) furan
(16),

3,4-Bis-[(aziridinyl-1)-hydroxyiminomethyl]furoxan (17),

Bis-(diaziridinoglyoximato) kupfer (18),

Bis-(2-methoxycarbonylaziridino)glyoxim (19),

Bis-(2-carbamoylaziridino)glyoxim (20),

2,2'-Azinobis (1-aziridino-1-hydroxyimino) propan (21) und

2,2'-Azinobis[1-(2-carbamoylaziridino)-1-hydroxy-imino]propan (22)

7. Verfahren zur Herstellung von 1-Aziridino-1hydroxyiminomethyl-Derivaten gemäß Anspruch 1, wobei
man in an sich bekannter Weise eine Halogenverbindung
der allgemeinen Formel II

worin R und n die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben, mit einem Aziridin-Derivat der allgemeinen Formel III

$$\begin{array}{c}
H \\
N \\
R_2
\end{array}$$
III

worin  $R_1$  und  $R_2$  die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben, umsetzt

und gegebenenfalls die so erhaltenen Verbindung mit einer Lösung eines Übergangsmetallions weiter zu den entsprechenden Komplexverbindungen umsetzt.

8. Arzneimittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an einer Verbindung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6.

#### Zusammenfassung

Beschreiben sind neue 1-Aziridino-1-hydroxyiminomethyl-5 Derivate der allgemeinen Formel I

I

worin

R ein Di-, Tri- oder Tetraradikal bedeutet,  $R_1$  und  $R_2$  unabhängig voneinander für ein Wasserstoffatom oder eine -CH<sub>3</sub>, -C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, -CN, -COOH, -COOCH<sub>3</sub>, -COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, -CONH<sub>2</sub> oder -C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> Gruppe stehen, n eine ganze Zahl 2, 3 oder 4 ist

sowie deren inter- oder intramolekulare Komplexe mit Übergangsmetallionen, wobei in diesem Fall R auch für eine Einfachbindung steht, wobei dann n die ganze Zahl 2 bedeutet sowie ein Verfahren zu deren Herstellung und diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel I zeigen antitumorale Wirkung.